公開特許公報

昭53—82792

⑤Int. Cl. [‡] 識別記号 C 07 D 487/04 //	砂日本分類 : 16 E 61	庁内整理番号 6736—44	❸公開 昭和53年(1978)7月21日
A 61 K 31/395 C 12 D 9/14 (C 07 D 487/04	30 G 133 30 H 52 36(2) D 531	7432—44 5727—44 7110—49	発明の数 3 審査請求 未請求
C 07 D 243/00 C 07 D 209/00)	, 53,0, , 5	7213 10	(全24 頁)

動新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

②特 願 昭51-157479

②出 願 昭51(1976)12月28日

⑩発 明 者 梅沢浜夫

東京都練馬区豊玉北 4 丁目23番

地

同 竹内富雄

東京都品川区東五反田5丁目1

番11号

仰発 明 者 浜田雅

保谷市富士町1丁目7番3号-

4

同 国元節子

川崎市高津区宮崎2丁目6番11

号

⑪出 願 人 財団法人微生物化学研究会

東京都品川区上大崎 3 丁目14番

23号

⑩代 理 人 弁理士 朝内忠夫 外3名

明細 書

4.発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

2.特許請求の範囲

/ 次の一般式(I)

$$H_{3C} \xrightarrow{OH} H \xrightarrow{OR} CONH$$

$$CH_{4}$$

$$CH_{5}$$

(式中比は水素原子または低級アルキル基,特にメチル基またはエチル基を示す)で表わされる 化合物またはこれのアンヒドロ体である制癌抗生 物質マゼスラマイシン化合物。

み 一般式(I)の化合物において比が水素原子で 表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の 範囲第/項記載の化合物。

3 一般式(I)の化合物においてよがメチル基で

表わされるマゼズラマイシンBである特許請求の 範囲第1項記載の化合物。

4. 一般式(I) の化合物において R がエチル基で 表わされるマセスランマイシン C である特許請求 の範囲第 / 項記載の化合物。

ま 一般式(I) の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(I)

で表わされるアンヒドロアゼスラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

4 ストレブトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養療を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスランマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗

生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

ġ.

2. ストレブトミセス・チオルテウスME 36/ - 2.4 株 (敬工研蘭寄第 3 8 2 3 号) を栄養 源培 地中で 2.5 - 3.5 ℃ の 固度 範囲 で好気的 に 培養 し て、 その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生 産せしめる特許請求の範囲第 6 項配載の方法。

8. マゼスラマイシン化合物生産菌の将参物から水非混和性の有根溶剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

? マゼスラマイシン化合物生産階の特養炉液から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸粉せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第6項配数の方法。

10. マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを含有する混合溶媒で抽出してマゼスラマイシンBを採取する特許請求の範囲第4項記載の方法。

//. マゼスラマイシンBを採取し、非徳性溶鉄、中で脱水して、アンヒドロマゼスラマイシンK採取

特開明53~82792(2) する特許請求の範囲第4項又は第7項記載の方法。

12 アンヒドロマゼスラマインンを採取し、含水溶媒に溶解して、マゼスラマインンAを採取する特許別の範囲第 6 項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する密液に溶解して、マゼスラマイシンCを採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

/* マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンBまたはCの製造法。

3.発明の詳細な説明

本発明はストレプトミセス属に属する微生物を培養してその培養物から採取して得られる新規な制品抗生物質マゼスラマイシン(Mazethramycin)A、B、C および アンヒドロマゼスラマイシン(以下では、これら新規化合物を総称してマゼスラマイシンと合う)に関し、また、それらのマゼスラマイシと言う)に関し、また、それらのマゼスラマイシ

ン化合物の製造方法に関するものである。

本発明者らによれば、昭和49年10月、東京都新島の土壌より分離された放線菌で、ストレブトミセス・テオルテクスと同定されたMEsselで、イール4枚を将楽してマゼスラマイシンを繋積せしめ、その培養物からマゼスラマイシンを採取することによつて、新規な制塩机生物質マゼスラマイシンA、B、Cをよび又はアンヒドロマゼスラマイシンを製造し得ることを知見した。

本発明に述べるマゼスラマイシンA, B, C かよびアンヒドロマゼスラマイシンは下記の化学構造式をもつ化合物であると認められ、また適宜な 溶低による溶液中で、次の反応式の如く相互に容 易に変換する化合物である。

すなわち、マゼスラマイシン人は非核性格供中で環境して脱水するとアンヒドロマゼスラマイシンとなる。また、アンヒドロマゼスラマイシンは

特別 昭53-827 9 2 (3)

含水串供中で容易にマゼスラマイシン▲に変換す る。不安定なマセスラマイシンAまたはアンヒド ロマセスラマイシンは、アルコール性容殊、すな わちメタノール含有溶散中で、ソタノールと反応 する結果容易に安定なマゼスラマイシンB、また. はエタノール含有帮敵中で、エタノールと反応す る結果安定なマセスラマイシンCとなる。従つて、 マゼスラマイシン化合物は水性の培養液中では大 部分マゼスラマイシンAとして存在することが考 えられるが、マセスラマイシン化合物の採取のた めに抽出精製する際にアルコール性溶媒を使用し てより安定なマセスラマイシンBまたはマセスラ マイシンCとして採取することが好ましい。マゼ スラマイシンA , B , C および アンヒドロアンス ラマイシンは、いずれも細菌、かび類に抗菌作用 を示し、特にマウス白血病L-/2/0細胞およ びある種の船細胞の発育を強く抑制する新抗生物 質で、いずれもそれらの作用に本質的差異は認め られず、適宜なマセスラマイシン化合物をそれぞ れ同様に制紙剤として用いることができる。

(I) マセスラマイシンAは微黄色粉末、融点 0.0 6 2 , シメチルホルムアミド), 紫外部吸収 スペクトル曲線は第1図に示す通りである。 39.400)である。臭化カリ錠で側定した赤外 部吸収スペクトル曲線は第2図に示すとおりであ る。 元素分析は実験値: C 6 2.3 5 % 。 H 5.7 2 % , N / 2.8·2 % , U / 8.9 9 % , 理論値(C₁₇H₁₀ NgU4) : C 6 /. 9 9 % , H 5. 8 2 % , N / 2.7 6 **多、U19.438であつた。高分解能マススペク** トルで分子ピークは認められず、脱水ピークが認 められた。重ジメチルスルホキサイド溶液で測定 した核磁気共鳴スペクトルは次に述べるマゼスラ マイシンBのそれと比べ、 -OCHφのシグナル(δ 3.4 4 ppm)の消失。δ s.0 9 ppm (シングレッ ト)と8 4.8 3 ppm (ダプレット) 化新たなシグ ナル(1H)が観察された。これは、マゼスラマ ィシンBにかける -UCH,基が -UH基に変換し、エ ピマーの存在(約50%)を示した。

すなわち、第一の本発明の要旨とするところは、 次の一般式(I)

(式中Rは水素原子、メチル基、またはエチル 基である)、で表わされる化合物、またはこれの アンヒドロ体、すなわち次式(II)

の化合物であるマゼスラマイシン化合物にある。 本発明に係る新制癌抗生物質マゼスラマイシン の性状は次に示すと♪りである。

(jj). マゼスラマイシンBは黄色針状晶で明確な 融点を示さず245~170°付近で分解する。 比旋光度は(α)²²=+900°(c 0.2 , ジメチル ホルムアミド)の値を得た。元素分析は実験値: C 6 3.3 8 % , H 6. / 8 % , N / 2. 4 0 % O /8./9 · \$, 理論値(C16H31N3O4): C 6 2.9 6 % , H 6./ 6 \$ N / 2 2 4 \$, 0 / 8 6 4 \$ T 3 5 . 1 9 / - ^ エタノール,プタノール,アセトン,酢酸エチル,アセ トニトリル,クロロホルムには容解するが、酢酸 プチル。ペンセン,エーテルには難帑である。呈 色反応は、ファストブルーB反応でレンガ色に呈 色する。エールリッヒ、坂口、ライトンースミス 反応は陰性である。シリカゲルの薄脂上で、約10 時間放置することにより福色を呈してくる。 シリ カゲルの薄層クロマトグラフイーで、クロロホル ムーメタノール(10:1)の展開系で 片 は 0.21である。紫外部吸収スペクトル曲線(5 **μ8/ml)は**第3図に示すと⇒りで、アルカリ格液中 では長載長側へのシフトが認められる。極大吸収 は、19メタノール軽放中で215mu(* 25,600)

特開 昭53--82792(4)

2 3 5 mμ(ε22,200) および 3 3 4 mμ(ε46,100) である。 0.1 N 水酸化ナトリウム含有 1 多メタノ - ル溶液中では、 2 5 8 mμ (用 17,200) およ び 3 5 1 mμ (ε 43,400) である。

奥化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲 飙は罪 4 凶に示すとおり、3 3 5 0 , 3 / 2 0 , 2950, 1660, 1.630, 1610., 1565. 1515,1465,1410,1370,1345 13/5,/250,/220,//70,//45. 1070,1025,990,955,940 9/0,880,855;820,760cm /VC 主な吸収帯を有する。重ジメチルスルホキシサイ ド帝液で測定した核磁気共鳴スペクトルは第3図 化示すとおりである。マゼスラマイシンBはその 紫外部吸収スペクトル、赤外部吸収スペクトルを よび核磁気共鳴スペクトルからアンスラマイシン (ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソ サエティ 87巻 5791頁~5795百 1965年)ときわめて類似の化合物である。核 磁気共鳴スペクトルにおける2重共鳴法よりアン

スラマイシン・メチルエーテルの個級であるアクリルアミト部分がNーメチル(32.0 s ppm)化された化合物であるととが推定される。さらんアンスラマイシン・メチルエーテルのマススはでいたので、スラマイシン・メケルエーテルのマススはに認めていた。このは、カールに見られる脱メタノールにより、カールに対しているのでは、加熱環流2時間)物中に対応になるでは、加熱環流2時間)物中に対しているの構造を変化した。であることを確認した。

マセスラマイシンA: R = H マセスラマイシンB: R = CH₅ マセスラマイシンC: R = -CH₂CH₅

マゼスラマイシンCは淡黄色結晶性粉末で 融点216~223℃(分解)。[α]n+450 (c 0.0 6 7 ジメチルホルムアミド)。紫外部吸 収スペクトル曲線は第6図に示す通りである。 $\lambda \frac{\text{CH}_{3}\text{CN}}{\text{max}} \frac{1}{\text{m}} \mu (\epsilon) = 2 / 7 (2 5 7 0 0) , 2 3 5$ (用19300),333(43.600)である。 臭化カリ錠で測定した赤外配吸収スペクドル曲線 は第7回に示すとおりてある。元素分析は、実験 低C63,25%, H6.33%, N/2,25%, O / 5.8 3 % . 理論值 (C1. H23 N3 O4): C 6 3.8 5%, 116.48%, N/1.76%, U/7.9/8000 た。直ジメチルスルホキサイド榕被で測定した核 磁気共鳴スペクトルは、マゼスラマイシンBのそ れと比べ、エチル基のシグナル(~OCH。-, 83./ ~ 3.6 ppm: -CH, . 8/./ s ppm)観察された。 (1) アンヒドロマゼスラマイシンは、放黄色結

晶で、融点252~262℃(分解)。(α)n +

1940° (c0.05, ジメチルホルムアミド), 紫外部吸収スペクトル曲線は第8図に示す通りで 53. 1 CH₃CN_{mμ(ε)}: 229(/6,/00). 235(肩/5,800),298(肩/9,300) 3 / 5 (2 / 8 0 0) . 3 5 2 (2 / 1 0 0) 7 ある。臭化川・錠で測定した赤外部吸収曲線は第9 図に示すとおりである。元素分析は実験値:C 6 5.0 4 % , H 6. / 0 % , N / 3.0 4 % , U / 6.38 多,理論値(C₁₇ h₁₇ N₃ O₃) * C 6 5.5 8.5 . H まま0%、N/3.50%、O/5.42%であつた。 高分解能マススペクトルで分子ピーク(実験値 3 / / 。 / 2 5 。 計算値 3 / / 。 / 2 4) が観察 された。重ジメチルスルホキサイド溶液で測定し た核磁気共鳴スペクトルはマゼスラマイシンBの それと比べ、 -OCH のシクナル (8 3.44 ppm) が 消失し、アソメチンのシクナル (& & / f ppm)が 観察された。アンヒドロマゼスラマイシンは下配 の構造を有するマセスラマイシンAの脱水体であ ることを確認した。

なか、アンヒドロマゼスラマイシンをメタノール、エタノール、プロピルアルコール、ブタノール等の低級アルカノール中に容解すると、紫外部 吸収スペクトルの変化より、アルコール付加物と なつていることが確認された。 しかし、メタノール 付加物であるマゼスラマイシン B および C 以外のアルコール 付加物は不安定 ドロマゼスラマイシンにもどることが認められた。

マゼスラマイシンA, B, C ならびにアンヒドロマゼスラマイシンの各々の栄養寒天上での最低阻止農歴は第1 扱に示すとおりである。

文文 医脂	最低的止微度 (mc%/%ℓ)
X#EBUNDA. TOVOX 209P	3.12
メタヒロコッカス・プウンウス・メミス	1.56
SODDWAY. JANA FDA16	3.12
30000000 1VF10F105333	3.12
トナナ・	3.12
メチャメ・インメルシメ	6.25
NANX XYANX NHKL B.558	3.12
AFRX - XTFRX PCIAI8	98./
NFNX - HUDY ATCC10702	6.25
コリネバクテリウム・ボビス/8/0	3.12
エシエリヒア・コリ NIHJ	6.23
エシエリヒナ・コリ K-/2	\$ 0
シグラ・ジセンテリエ 3811910	3.12
シゲル・レフキグギリ キるコなハーのハ	\$ 0
シグサ・ンナイ コロノノフル6	0.01
サルモネタ・チンブイ アー63	<i>و</i> و
サンモネタ・エンテリティリス 1891	6.23
7070X · 7× H 1 X OX / 9	
プロテウス・レトゲリ GN#66	0 4
シュードキナス・ エ をギノーザ A3	0 \$ <
DVYV9. LAELE PCI602	3.12
カンジダ・シュードトロピカリス Fース	6.23
センジタ・レッアセンメ ヨーキワ	723
カンジダ・クルセイ Fーニ	056
サンガロシカス・センバンド アーツ	723
クリプトロッセス・ネセポケロンス アーノロ	7/4.5
ヘケミソンスポリウム・オリセ	712.5
どりクラリア・オリゼ	61.23
キサンナルナメ・ソンロ	725
ササントネナス・オリナ	71.86
イソヘルギャス・1ガー アー16	750
トリコンナイトン・ナステロイデス チュタ	7/2.5

マゼスラマイシンA. Bおよび Cのマウスの白血病に対する治療効果をみるため、マウスの腹腔に105 個/マウスの事でレー1210細胞を移植後、マゼスラマイシンA. B. Cの各々を腹腔内性射で連続10日間投与すると第2要に示す様な延命効果を示した。

年 2 表

投与量(mcg /マウスイ日)	延命塞(19)
1. 2 5	205
0. 6 3	2 4 0
0. 3 /	164
0. 1 6	164
0. 0 8	/ 2 3

但し延命率は次式によつて計算した。

医命事(例) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

マゼスラマイシン A. B. C ならび に アンヒド ロマゼスラマイシン の各々の急性毒性は 1 0 % メ タノール水 務 液 をマウス の 腹 腔内 に 投与して L Dso

以上の胞子の連鎖をみとめ、胞子の大きさは / o ~ / 2 × 0 × ~ 0 s ミクロン位で、胞子の表而は 平滑である。

2.各種培地における生育状態

色の記むについて()内に示す標準は、コンテイナー・コーポレーション・オブ・アメリカのカラー・ハーモニー・マニュアルを用いた。

(ハンユクロース・硝酸塩寒天培地(27で培養) 無色の発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解 性色素はみとめられない。

(2) グルコース・アスパラギン寒天培地(27℃ 培養)

無色~うす黄~にぶ黄(/ ½ M e, Antique (fold) の発育上に、白~黄味灰 (/ cb, parchment ~ 2cb, Ivory Tint) の気菌糸を着生し、溶解性色素はわずかに黄色味をおびる。

(3) グリセリン・アスパラギン寒天培地(1SP ~ 培地よ、27 で培養)

うす黄~うす黄茶(3 ng 、Yellow Maple)~ 黄茶(3 pi 、Golden Brown ~ 4pi Uak Brown)の 0.8 甲/印である。

なお、本発明におけるマゼスラマイシンA。 B。 C およびアンヒドロマゼスラマイシンの間では、 これらの生物学的性質はそれぞれ本質的差異を示 さない。

第二の本発明の要旨とするところは、ストレブトミセス属に属するマゼスラマイシン 化合物生産 蘭を、栄養原を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン 化合物を採取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマインン化合物の製造法にある。

第二の本発明で使用されるマゼスラマイシン化合物生産菌の一例としては、ストレブトミセス・チオルテウスMES61-84株がある。MES61-84株の菌学的性状は次に示すとかりである。

/. 形 馥

MEs61-04株は顕微鏡下で、分枝した基中菌糸より輪生枝をもつた気菌糸を伸及し、螺旋形成はみとめられない。成熟した胞子鎖は10個

発育上に、白~黄味灰(/ba Yellow Tint ~ 2ba, Pearl)の気菌糸を着生し、溶解性色素は茶色味を呈する。

(例)スターチ・無機塩寒天培地(ISP-培地 4。 27 で培養)

無色~りす費某(3 ng, Yellow Maple]の発育上に、白~黄味灰(2 cb, Ivory Tint)の気菌糸を着生し、溶解性色素は培養後/5日目位からわずかに黄色味をおびる。

めチロシン東天培地(ISP-培地1。21と培養)

うす黄茶~黄茶(2 pi~2 ni, Mustard Brown)~暗い黄茶(3 pi, Deep Brown)の発育上に、白~黄味灰(/ ba, Yellow Tint~2ba Pearl)の気菌糸を着生し、裕解性色素は黄色味~茶色味を呈する。

(6) 栄養寒天培地(27 七培養)

うす黄~うす黄茶(3 ng, Yeilow Maple)の 発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解性色素は 黄色味を呈する。

(7) イースト・麦芽寒天培地(ISP-培地2, 27℃

培養)

- うす黄茶~黄茶(3ni。Clove Brown)の発育上に、白~黄珠灰(/ cb. parchment ~ 2 cb. Ivory Tint)の気恵糸を着生し、溶解性色素は、わずかに茶色味をおびる。

(のオートミル東天培地(ISP-培地3, 27で培養) うす黄~うす貴茶の発育上に、白~黄味灰

(2ch Ivory Tint) の気度糸を着生し、溶解性色素は黄色味を呈する。

(タグリセリン・硝酸塩寒天培地(27 で培養) 無色~うす黄の発育上に、白~黄珠灰の気菌 糸をうつすらと着生し、溶解性色素はみとめられない。

VOスターチ原天培地(37℃培養)

無色~うす黄茶(3 ng. Yellow Maple)の発育上に、白~黄珠灰(2ch, Ivory Tint)の気菌糸を着生し、溶解性色素は培養後/3日目位からわずかに黄色味をおびる。

Vハリンゴ酸石灰寒天培地(27c培養) 無色の発育上に、白~黄味灰(ノ ba、Yellow

幣母エキスのよる、紐寒天30 €、pH 2 0)を 申いて、20 ℃、2 4 ℃、2 7 ℃、3 0 ℃、3 7 ℃、5 0 ℃の各歴度で試験の結果、5 0 ℃を除い で、そのいずれの温度でも生育するが、最適温度 は 2 7 ℃~3 0 ℃付近と思われる。

(2) ゼラチンの液化(13 5 単純 ゼラチン、20 に 培養: グルコース、ペプトン、ゼラチン、27 で培養)

単純セラチンの場合は、培養後5日目頃から液化がみられるが、その作用は中等度~弱い方である。グルコース・ペプトン・セラチン培地では、培養後3週間を経過しても液化がみとめられなかった。

(4)スターチの加水分解(スターチ・無機塩寒天 及びスターチ寒天、何れも17c培養)

培養後 / 0 ~ / 4 日目頃から水解性がみとめられが、その信用は衝めて弱い方である。

(学) 脱脂牛乳の凝固・ベブトン化(脱脂牛乳、37 で培養) 培養後 3 日目に凝固が完了し、後ベブト ン化が始まり、培養後 / 0 日目にベブトン化がほ Tint ~ 2 ba、pearl) の気菌糸を着生し、善解性 色素はみとめられない。

(3単純セラチン穿肩培養(20 12 培養)

発育はうす黄~うす黄茶、気菌糸は培養後 / # 日頃から着生し、黄味灰を呈する。溶解性色素は培養後 / # 日目頃からわずかに黄色味をおびる。

(3 グルコース・ペプトン・ゼラチン穿 割培養 (2 7 ヒ培養)

にぶ黄~りす黄茶の発育上に、黄味灰の気菌 糸をりつすらと着生し、溶解性色素は黄色味をか びる。

V1脱脂牛乳(37で培養)

40セルロース(27で培養)

発育は無色、気恵来は着生せず、溶解性色素も みとめられない。

3 生理的性質

(/) 生育進度範囲

スターチ・イースト集天(可溶性療粉 1.0%。

は完了する。 横固、ペプトン化ともにその作用は 強い方である。

(5) メラニン様色素の生成(トリプトン・イースト・プロス、ISP - 培地/; ペプトン・イースト・鉄・寒天・ISP - 培地 6; チロシン寒天,ISP - 培地 7, 何れも 2 7 で培養)

トリプトン・イースト・プロスではメラニン様 色素の生成はみとめられず、ペプトン・チスト・ 鉄寒天及びチロシン寒天の場合もわずかに褐色の 落解性色素を呈する程度で、おそらく陰性と思は れる。

(4) 炭素原の利用性 (ブリドハム・ゴトリーブ寒 天、 Isp- 培地 9 、 2 7 に培養)

グルコースを利用して発育し、イノントールは おそらく利用していると判定され、 L - アラピノ - ス、 D - キシロース、 D - フラクト - ス、シュ クロース、 L - ラムノース、 ラフイノース、 D -マンニトールは利用しない。

(7)リンゴ酸石灰の溶解(リンゴ酸石灰泉天、2 7 で培養)

特別 即53-827926

リンゴ酸石灰の溶解はみとめられない。
(の硝酸塩の還元反応(1多硝酸ソーダ含有ペプトン水。18P-培地8、27c培養)
除性である。

以上の性状を要求するとMEs61…84株はストレブトミセス履に属し、菌糸は輪生枝を有し、螺旋形成はみとめられず。胞子の表面は平滑である。種々の培地で発育はうす黄~うす黄茶~黄茶、気菌糸はおおむね黄味灰を呈し、溶解性色素は無色~黄色味~茶色味をおびる。メラニン様色紫は陰性、蛋白分解は中等度~強い方、スターチの水解性は極めて弱い方である。

これらの性状及びこの菌株がオーレオスライシンを生産する点より既知菌種を検索すると、M.E. \$41-84株に最も近縁の種としてストレブトミセス、チオルテウス

(Streptomyces thioluteus 文献 / International Journal of Systemetric Bacteriology 22巻。362頁、1972;文献 2 THe Japomese Medical Journal 1巻、512頁、19[']48)があげられ

る。 次に実際にストレプトミセス・チォルテウス ISP s 0 2 7 株を入手し、M E s 6 / - 8 年 株 と比較検討した成績の大要を示すと次の軍 3 妻の 如くである。

	MES6/-2#	メトレント ミキス・チオトナイントメ	文 被 記
輸生核の形成	+	個々の格地上で	(E) +
解散形成	1	気圏米の形成や	6
胞子の吸面	雅	《 / / / / / / / / / / / / / / / / / / /	(2) 在
米س坂	黄珠灰		- あるいば田~黄色田
発酵の色	米菓ー米菓イヤー車より	5大大・5大大・東米	クリーム~黄色 (1)
形解件色数	東部民一茶色麻	紫旬來-米旬來	(1)
メラニン様色素の生成			
(Isp-/ 相相	ï	1	(6)
I . p - 6 .	+	₩.	® 1
Isp-7 #	+	1+-	(6)
スチーチの加木分開	傷むん殴っ	1	3 -
牛乳の凝固	+ # +	+ # 42	+# 45(1)
・のペプトン化	S 独	5 想-	+おそい(1)
ゼラチンの液化			
「毎盆カルナン	+ 中郷医・憩の	+ 中等展	+おそい(1)
(からしょうないかがり)	1	•	
硝酸塩の還元反応	1	•	(C)
検索領の利用性	-		(3)
(L-T=K)-X	ı	ı	
レーキシロース	1	1	ı
D-ブルコース	+	+	•
D-7591-X	ı	1	
く シュクロース	ı	ı	
4/2/-	H	£	•
L-94/-A	ı	1	į
7717-7	ı	1	
オーイニンク	-	ı	,
生電丁る抗生物質	オーレオスライジン		オーレオスライジン(1)

在(1): 口か毛(+, におそらく-を選集する。 在(2):文数配製仕/) S.A.Waksman 名の The Actinomycetes, 2巻, 479 百,/96/; 2) Electrommicrograms of Actinomycetes No/ / 6百 The Society for Actinomycetes, Japan 1965, 3) International Journal of Systematic Bacteriology, 22巻,

~

特別 昭53-82792(9)

上配のどとくストレブトミセス・チオルテウス ISP s 0 z 7 株は気菌糸を着生せず、その形態 学的性状は不明であつたが、文献によれば輪生枝 を有する白あるいは黄味白の気菌糸を形成すると あり、MEs 6 1 - 8 4 株と同様である。

一方MEs61-04株はストレプトミセス・ チオルテウスISPs027株と比較し、グルコース・ペプトン、セラチン、硝酸塩の環元反応で異なるが、その他の点では大変良く一致している。

よつて、MEs61-04株をストレプトミセス・チオルテウス (streptomyces thioluteus) MEs61-04と同定した。

なお、この M E s 6 / - 8 4 株は工業技術院後生物工業技術研究所に昭和 s / 年 / / 月 2 7 日にストレブトミセス M E s 6 / - 8 4 の名称で保管委託申請し、申請書受理番号は第3 8 2 s 号である。

放線南は人工的に、久自然界で変異をおこしや すいが、本発明にいうストレブトミセス・チオル テウスMEs61-84はそれらの変異菌のすべ

第 4 表

炭素原の種類と濃度		培養日数	生産量
グリセリン	25%	3 日	150 m 9 /ml
グルコース	2 96	. 3	93
ガラクトース	2 %	. 3	3
ラクトース	25%	. 3	7
デキストリン	2 %	· 3	/ 3
マルトース	2 %	3	9
サツカロース	# 95	Ψ	5
グルコース	/ 95	•	44
静粉	/ %	3	*
大 豆 油	2 5		
殿 粉	0.5 %	3	28
グルコース	0. 5 %		

てを包括する。 本発明にいうとれらの歯離はマゼスラマイシン化合物を生産し、不粛種かよびその 変異菌と明確に区別されない歯はすべてとれを包含する。

第二の本発明の方法を実施するに当つては、マ ゼスラマイシン生産菌株の胞子または菌糸を栄養・ 源含有培地に接種して、好気的に発育させるとと によつて、マセスラマイシン化合物。特にマセス ラマイシン A を含む培養液が得られる。栄養療と しては放線菌の栄養源として用いられる公知のも のはすべて使用できる。仰えばグルコース。マル トース、デキストリン、愛粉、ラクトース、サツ カロース、ガラクトース、クリセリン、大豆油等 を炭素療として利用できる。その1例を表した示 🤫 ナ。ペプトンの158、肉エキスの158、Nacl 0.3 % Caco 10.32% Mg804 . 7H, 0 0 / % CuSU4 . 3H 2O 0.000344 FeSU4 . 7H 2O 0.0000 \$ \$ MnCl2. #H2U 0.000644 ZnSO4.7H2O 0.000/645 含む培地を基礎培地として、上記の炭素原を下記 の濃度に蒸加した培地118別を300 配容の坂

上記の様に、いずれの炭素源もこれらの化合物の生産に利用できるが、特にグリセリン、グルコースが好適な炭素源である。

雷素源としてはマセスラマイシン化合物の生産のために、放線菌の栄養源として用いられる公知の富素源はすべて利用できる。例えばペプトン、内エキス、酵母エキス、大豆粉、大豆粕、コーンスティーブリカー、綿実粉、魚粉、カザミノ酸、N-Z-Tミン等が利用できるが、その一例を第5表に示す。上記の様にグルコース/多、成粉/多NaCe 0.3%、CaCO 0.03.2%、Mg SO 4・7H 2 U 0.00008%、Mn Ce 2・4H 2 O 0.0006 4%、Zn SU 4・7H 2 O 0.00016%を含む培地を基礎培地として、下記の機能になる様に霊素源を添加して被菌し、これに前記の液体培地に発音せしめた胞子または恵記の液体培地に発音した時のマセスラマイシン化合物の生産量は第5表に示す通りである。

無 よ 慈

営業派の種類。	と藤寉	培養日数	生産量
肉エキス	0.75%	3	150 mg/ml
ペプトン	0.75 %	<u> </u>	730 4 7 91
酵母エキス	0. 2 %	3	28
, a	25%		
酵母エキス	0. 5 %		3 /
大豆粕	20%		
大 豆 粉	1.5%	3	25
(プロリッチ)			
コーンステイーブリカ	-205	3	56
福 実 粉	1.5%	3	14
L-アスパラギン	0. 2 %		
魚粉	. 20%	3	# 6
酵母エキス	0. 5 %	3	38
カザミノ酸	0.5 🐔 .		
酵母エキス	0. 3 %	3	9
N - Z - アミン		<u> </u>	
大豆粉(ブロリック	f) 2 %		75
ペプトン	0. 2 %		

プチルス・サブチリス PC I 3 / 9 などを使用して、 抗生物質の定量に用いられる通常の円簡平板法に よつて行ない、本発明で得られた純粋なマセスラ マインBを操単物質に用いる。培養液中に他の 抗生物質例をばチオルチン。オーレオスリシン だ生物でに生産される時は、その培養を上配の チルなどの溶媒に抽出し、残りの水層を上配の円 で平板法によって御定するととができる。との場

マゼスラマイシン化合物の生産関の培養液からこの抗生物質を抽出するには、ブタノールなどの水非混和性有機溶媒を使用する溶剤抽出法および活性 炭などを吸 脊削として使用する吸管法によつて行なわれる。マゼスラマイシン Bのブタノールー 水における分配係数は、PH6~8の範囲でイク以上を示す。従つて、このPH範囲で培養物

合、マセスラマイシン化合物も酢酸エチルなどの

Ř媒に一部移行するので、マゼスタマイシンを対

照として同じように操作し、標準曲線を作製し、

これにより定量することができる。

上記の様に、いずれの食業源も利用できるが、 様に、肉エキス、ペプトンが好適な食業源である。 マゼスラマイシン化合物を生産せしめるために必 要とするならば無機塩、金属塩、食金属塩の微量 を加える。又培養中に消泡を必要とする時はシリコン樹脂、大豆油、アデカノール等の消泡剤を使 用できる。

マゼスラマイシン化合物の大量生産には液体培養が好ましく、培養温度は生産菌が発育し、マイシン化合物を生産する範囲である。培養は普通マゼスラマイシン化合物が充分蓄積においており、ないのはようでも物が充分蓄積で整視される。例えばグリセリンハッチンのようの培地をPH 2 半に調整し、これに放緩菌ME 3 6 / 一 8 4 株の斜面培養から胞子かよび菌糸を接種し、2 7 でで好気的に提择培養を行つたとろ、培養2 ~ 4 日目に目的の抗生物質の最高の書機が見られる。

マゼスラマイシン化合物の定量は試験菌として

中よりマゼスラマイシン化合物を抽出するととが できる。また、培養貯蔵中のマセスラマイシン化 合物を抽出するに当り、吸着剤として、活性炭シ よび非イオン交換性多孔質樹脂などを用いること は、有効である。特化ジピニルペンセンで架備し たポリスチレン樹脂。アンパーライトXAD-1 米国ロームアンド・ハース社製を用いるカラムク ロマトグラフィーを行りことは好ましく。XAD - 2 に吸着した抗生物質はメタノール水、アセト ン水などで溶出され、減圧蒸溜によつて帰始され る。菌体等固形分中のマゼスラマイシン化合物は 通常もちいられる有機啓剤例えばメクノール。エ タノール、アセトン、プタノール等に抽出され、 成圧蒸溜によつて濃縮される。菌体を含む培養液 から菌体を除くことなくマゼスラマイシン化合物 がよく溶ける溶剤、例えばブタノールに液体部分 および菌体部分のマゼスラマイシン化合物を抽出 するとともできる。上記の様にして得た抽出乾閒 物はエチルエーテル、ノルマルヘキサン等で外理 すると、マゼスラマイシン化合物は不静部に移行

特期 昭53--82792(11)

上記した抽出精製処理は必要に応じて単独或いは任意に組み合わせることにより、マゼスラマイシン化合物を精製することができる。マゼスラマイシンハ、B。Cを非極性溶媒中で加熱環流して脱水することにより、アンヒドロマゼスラマイシンが得られる。ここで用いられる非徳性溶媒としては、例えば、アセトン、アセトニトリル、酢酸

夾雑物が多く結晶が析出しにくい時はシリカゲルの再クロマトグラフィーを展開客剤に酢酸エチルを申いて行い、活性容出部を機縮後メタノールに容解し、冷蔵庫に放置するとマセスラマイシン Bの結晶を得ることができる。

以下に、マゼスラマイシン化合物の製造法に関 する実施例を示すが、本発明により、マゼスラマ エチル、クロロホルム等である。アンヒドロマゼスラマイシンを水または含水の非アルコール性溶供に存解すると、水が添加されてマゼスラマイシン A またはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールに存解するととができる。同様に、マゼスラマイシン B に変換するととができる。同様に、マゼスラマイシン B に変換すると、エタノールが反応して比較的安定なマゼスラマイシン C が得られる。

従つて、第三の本発明の要旨とするところは、マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンAまたはエタノールと反応させることからなる、マゼスラマイシンBまたはCの製造法にある。

マゼスラマイシン生産菌の培養液からマゼスラマイシンを採取するために、上配油出精製法を有効に組合わせた一例をあげると次の通りである。培養炉液をPHIに関製し、ブタノールで、抗生物質を抽出し、水を加えて減圧下に40で以下で

イシンA。B。Cおよびアンヒドロマゼスラマイシンの性状が明らかにされたのでとの性状に落いてマゼスラマイシン化合物の製造法を積々考案することができる。

寒天斜面培地に培養した放線菌MEss6/-64 快(微工研菌寄銀3825号)をグリセリンパ5.5。 綿実粉パ55。 L-アスパラギンの25。 食塩0.3 多を含む液体培地に接種し。27 セセ 48 時間提 歯培養して/次種培養を得た。次に上配組成の液 体培地slをs0012容量の坂口フラスコに/25 11プロ分注したものに/次種培養液/11プロを接 種し、27 セで4日間振蠟培養した。PH 7.6 の 培養炉液4,7 40 mlを得た。炉液は 4 6 ml / ml

特別 昭53--827 9 2(12)

(全量 3 / 6 mg)の量でマゼスラマイシン化合物 を含んでいた。伊通で分けられた菌体は213g で60mg のマセスラマイシン化合物を含んでい た。上記培養液 4.740mlの PH を水酸化ナトリウ ムで8.0に調整し、5.000配のプグノールを加 えて攪拌抽出し、液圧濃縮し、精製水/6001 に搭解した。マセスラマイシン化合物の \$ 9 % K あたる191町がプタノール抽出により得られ、 その水溶液の 円 は 4 まであつた。水酸化ナトリ ウムでPHをフに調製し、アンパーライトXAD - 2 (4 0 0 ml。 3 2 × 5 0 cm) のカラムを通過 させた。カラムを精製水3000配を通過させる ことにより洗滌し、50%アセトン水2,000元 により、マセスラマイシン化合物を招出せしめ、 **減圧下で連縮乾固し、ハダ8の褐色粉末を得た。** 184gのマゼスラマイシン化合物(マゼスラマ ィシンAが主体)を含有したとの褐色粉末を少量 のメタノールに容解し、シリカゲル(ワコーゲル C-200) 4 9 を加え均一に混合した後、放圧 下で乾燥する。とれをクロロホルムでシリカゲル

♪ 0 0 を懸濁してつめたヵ9 4 (内径 2 0 章)の 頂那に置く。 次にクロロホルムーメクノール (50 :1谷)よりの見を通過させ、次にクロロホルム ーメタノール(20:1容)で展開し、199十 つ分画採取する。分面32~4よにマセスラマイ シンBが溶出された。との分面を放圧濃縮して、 マゼスラマイシンB71甲を含有する黄土色 粉 末118 柳を得た。収率は33%であつた。

多施 例 2

奥施例/で得られた貴土色 粉末//8 町を 60とです0別のメタノールに招解した後、冷却 し、マゼスラマイシンBの針状結晶46町を得た。 結晶化の収置は65分であつた。

寒 施 例 3

実施例1と同様の方法で得た乾燥粉末115号 をメタノール!形に溶解し、シリカゲル!9を加 え均一に混合した後、波圧下で乾燥する。これを 酢酸エチルでシリカゲル119を懸濁してつめた カラム(内径/4m)の頂部に催く。 欠に酢酸エ チル600紀で展開し、10十つ分面採取する。

分面23~39ピッヤスラッイシン B が厳出され た。この分面を成圧漁縮して、61甲のマゼスラ マイシンBの納粋な乾燥粉末を得た。これを、加 **彌しながらる Wのメタノールに溶解した後。冷却** し、マセスラマイシンBの結晶サの即を得た。 電 篇 纲 4

寒天斜面培地に培養した放線菌ME-56/-2/4 株(微工研蘭寄集3825号)をグリセリンユま 9。牛肉エキスのより、ポリペプトンのより、酢 母エキス/0%。食塩の2%。MgSU4・7H2U 0.05 4 K2HPU4 0.03% 沈降性炭酸カルシウム 0.3 2 % を含む液体培地よしを、よりの形容のワツフル付 3 角フラスコに 1 / 0 ml ずつ分注したものを用い て、よりで、4日間回転培養した。 PH s 6 の培 養頂板3530刷および菌体11609を得た。 菌体はメダノールココのの配を加えて攪拌抽出し、 抽出液を減圧滞縮し、水よのの肌に溶解し、培養 **沪 赦と合わせた。以下、実施例/と同様の方法で** プタノール抽出、アンパーライトXAD-2処理 を行ない。ユュリの租粉末を得た。との租粉末を

実施例1の1倍のスケールでシリカグルカラムク ロマトグラフィーを行ない。マゼスラマイシン B を含む分面を集めて、減圧機縮し、1808のマ ゼスラマイシンBの納粋な粉末を得た。これをジ メチルホルムアミドスポを加えて密解し、メタノ -ル35 似を加えて、冷却し、マセスラマイシン Bの針状結晶68mを得た。

学阿例与

マセスラマイシン Bの結晶/ユリリをアセトニ トリル100㎡化路解し、極微量のアンパーライ トじG-50を添加して、1時間覆焼した。アン パーライトCGISOをグラスフイルターで鈩過・ して除去し、アセトニトリルを被圧機縮により除 去していくと、針状結晶が析出した。これをアセ トニトリルより再結晶し、80mのアンヒドロマ ゼスラマイシンの結晶性粉末を得た。

なお、マセスラマイシンCの結晶60脚をアセ トニトリルタの肌化溶解して上記と同様に処理す ると、38町のアンヒトロマゼスラマイシンの結 晶性粉末を得た。

夹筋卵 6

実 筋 卸 よ て得 られ た アン ヒ ドロマ セスラマイ シン ンのより切をよりもアセトン水より形で溶解し、 成圧下濃縮すると、マゼスラマイシン A を得た。 促腐例7

実版例 6 で得られたマゼスラマイシン Aの S O Wを1 s alのメタノールに搭解し、波圧下濃縮し てマセスラマイシンBの結晶48切を得た。

実施例8

マゼスラマイシンAのSO町を15Nのエタノ - ルに帑屏し、減圧下濃縮してマセスラマイシン じの結晶45四を得た。

宴瓶例9

実施例 5 で得られたアンヒドロマゼスラマイシ ンのより叫を1よ礼のメタノールに溶解し、減圧 下濃縮して、マセスラマイシンBの結晶32叫を 得た。

爽施例 / 0

実施例」で得られたアンヒドロマゼスラマイシ ンの11時をエタノール30型に格解し、波圧下

は アンヒドロマゼスラマイシンのよ fl ノ fl の アセ トニトリル格放中での紫外部吸収スペクトル曲線 を示す。無り凶はアンヒドロマゼスラマイシンの 奥化カリ錠で削定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。

> 代理人 代理人·八木田 代理人 代理人 æ Æ 晳

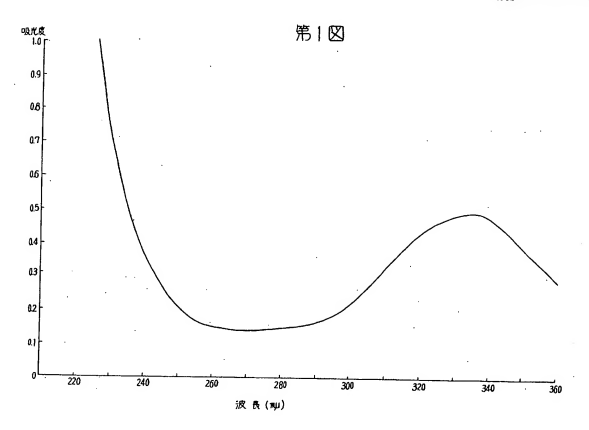
マセスラマイシンCの結晶性粉末で 明を得力。

4 図面の簡単な脱明

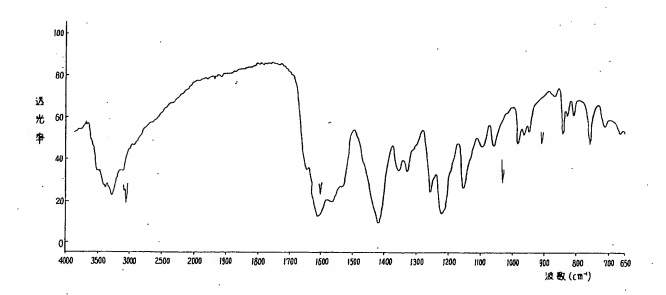
単/図はマゼスラマイシンAの4/4 ag/alの アセトニトリル溶液中での紫外部吸収スペクトル 曲線を示す。第2図はマゼスラマイシンAの臭化 カリ錠で御定した赤外部吸収スペクトル曲線を示 す。 年 3 図はマセスラマイシン Bの 5 ,0/ stの / **あメタノール溶液および Q / N 水酸化ナトリウム** 含有/ぁメタノール器被中での紫外部吸収スペク トル曲線を示す。無¥図はマゼスラマイシンBの 臭化カリ鏡で測定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。無よ図は、マセスラマイシンBの頂ジメ チルスルフオキサイド溶液で測定した核磁気共鳴 スペクトル曲線を示す。

軍 6 図はマゼスラマイシン Cの 3 μg / mlのア セトニトリル存放中での業外那吸収スペクトル曲

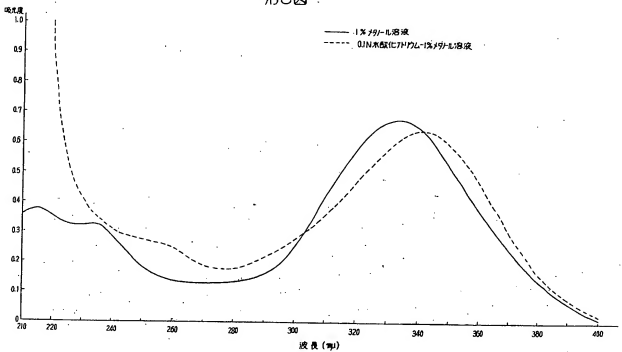
果 7 図はマゼスラマイシン C の臭化カリ錠で御 定した赤外部吸収スペクトル曲線を示す。第8図



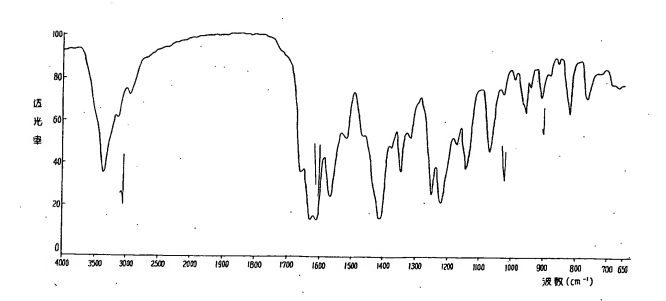
第2図

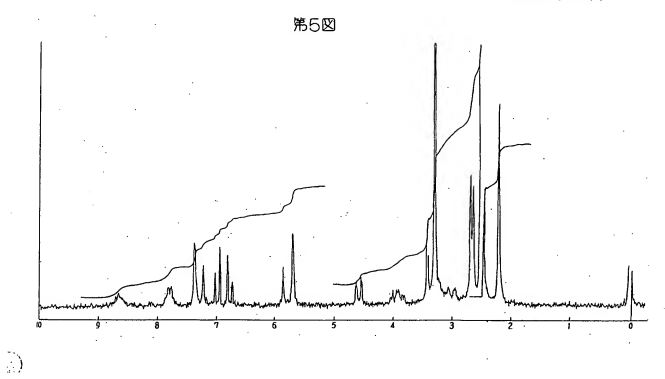


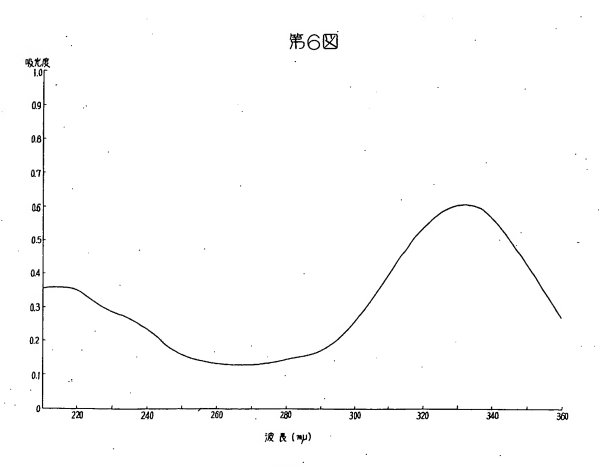


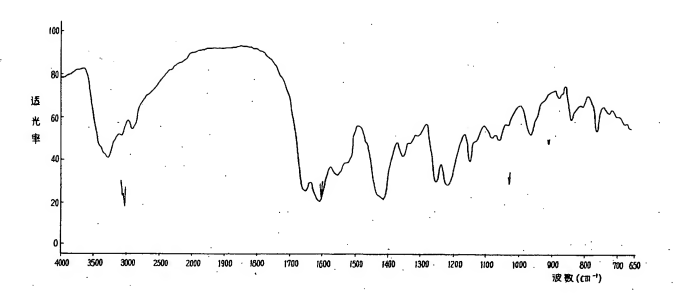


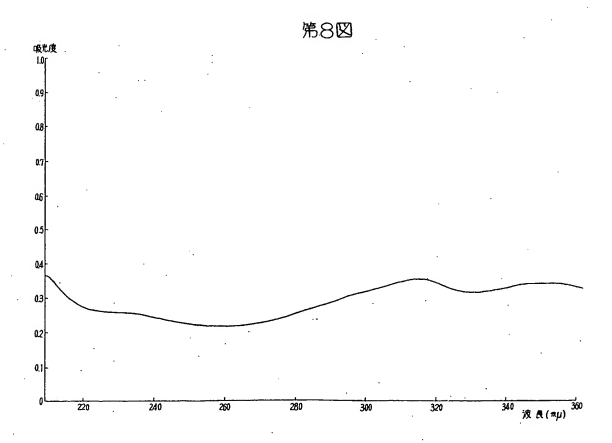
第4図

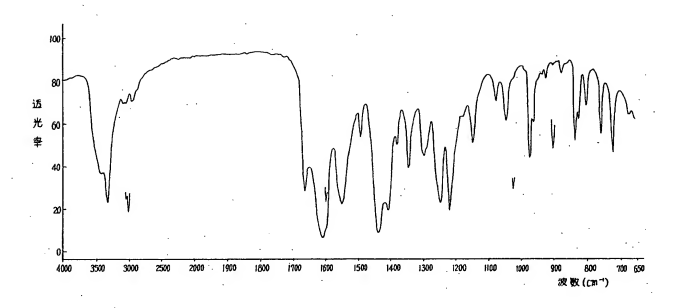












手続補正書(自発)

昭和52年3月38日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51

2. 発明の名称

その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

財団法人 微生物化学研究会. 名 弥

4. 代 理 人

東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏 名

よ 補正の対称

明細書の特許請求の範囲の摑および発明の詳

4補正の内容

- 明細書の特許請求の範囲を別紙の通り補正す (1)
- 明細書の第1頁下から1行の「アンヒドロア (2) ンス」を「アンヒドロマセス」と補正する。
- 同第9頁3行の「34600」を「34,600」と
- (4) 同第9頁4行の「39,400)」を「(39,400)」 と補正する。
- (5) 同第10頁 5 行の「12.40 多」の次に及び第 10頁1~8行の「メタノール」の次に「,」を 挿入する。
- 同第 / 0 頁 7 行の「 / 2.2 # % 」を「 / 2.2 # %」。 「1864 %」を「18.64 %」と補正する。
- 同第11頁3行の「肩」の次に「ε」を挿入
- 同第11頁下から9行の「ジメチルスルホキ

シサイ」を「ジメチルスルホキサイ」と補正する。 (9) 同年/J頁 6 行の「0.067」の次に「,」を 挿入する。

00 同年/3頁8行の「25.700」を「25,700」 と補正する。

(N) 同期/3頁9行の「19.300」を「19,300」。 と補正する。

(12) 同第/3頁下から3行の「観察」の前に「が」を挿入する。

Q9 同第14頁下から4行の「8/5」を「8./5」と補正する。

(G) 同第15頁を行の「アルカノール」を「アルコール」と補正する。

(17) 同第/ょ質下からょ行の「各々の」の次に 「供試馅に対する」を挿入する。

(18) 同年/1頁の第/表を次の通り補正する。

第 / 教	
政	成仏阻止漢度(1008/19
スタヒロコツカス・ブウレウス 309 P	3.12
メチとロコツガス・ブウンウス・メミス	1.36
ミクロコツカス・フラバス FDA16	3.12
ミクロコッカス・リンディクティクス IFO 3333	3.12
サルチナ・ルサブ POI1001	3.72
ムチャス・インメラシス	6.23
パチルス・メプチリス BRRL B・ss8	3.72
パチルス・メブチリス POI219	1.34
イナゲス・センウメ ATCO10703	6.25
コリネベクテリウム・ポピス 1810	3.12
エシエリヒブ・コリ NIHJ	6.23
エシエリヒブ・コリ エー/1	3.0
ングラ・ジセンサリエ JB / 1910	3./2
ングサ・フレキンネリ キロ 3811811	3.0
ングラ・ソンネイ JB/1746	. 001
サスホネサ・チンイ エー63	. 0\$
サみモネラ・エンテリゲイチジリス 1891	6.23
プロテウス・プルガリス OX/9	\$ 6
プロテウス・レトグリ GN466	0 \$
シュードモナス・エルギノーザ A3	0\$<
クレブシラ・ニューモニエ PCI601	3.12
カンジタ・シリードトロピカリメ NI7494	6.23
カンジボ・ブルビカンス 3147	> 55
カンジダ・クルセイ NI-7491	>\$0
ナンカロミ カメ・カフアシド	> 2.5
クリプトコッカス・ネオホルマンス NI-1496	> / 2. 3
ヘルミンンスポリウム・オリカ	8.41<
ヒリクラリア・オリゼ	6.13
キサントモナス・ツトリ	\$T \
サケントホナメ・メリカ	1.56
ソスヘアチアソ・1 ガー	>30
トリコフィートン・アステロイデス 429	12.5

特閉 呼53-82792(20)

(4) 同第11百下から第4行の式を次の通り補正する。

処 命 率 (%) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

〇川 周期/9頁下から8行の「/ ½ Me 」を「/メ me 」と補正する。

例 同歩/9頁下から1行の「parchment」を「Parchment」と補正する。

1881 | 同年19頁下から2行の「Yellow Maple」を「Yellow Maple」と補正する。

ph 同単 / 9 買末行の「~4 pi」を「~4 pi」と 補正する。.

四 同第20頁/行の「/ba」および「2ba」を それぞれ「/ ba」および「2 ba」と補正する。 四 同第20頁下から/0行の「p i」および「ロ i」をそれぞれ「pi」および「ni」と補正する。 四 同第20頁下から f 行の「3pi」を「3 pi」 と補正する。

図 同第2 ▼ 頁 / 0 行の「思は」を「思わ」と補正する。

図) 同第24頁下から8行の「IBP」を「IBP」 と補正する。

(M) 同第 2 5 頁 5 行の「要求」を「要約」と補正 し、また「561 ··· 4 年」を「561 - 4 年」と それぞ れ補正する。

₩ 同衆25頁 / / 行の「分解」を「分解力」と 補正する。

Max 同集23首下から3行の「Systemetic 」を 「Systemetic 」と被正する。

Wii 同第21頁の第3表を次表の通り補正する。

281 同年10頁下から8行の「YellowTint ~ 20a」を「Yellow Tint ~ 2 ba」と初正する。

「図 同算 2 0 買下から 4 行の l Yellow jを 「Yellow jと 补正する。

例 同第21頁8行の「2cb」を「2 cb」と補正する。

550 同第21頁下から6行の「Jng, Yellow」を 「Jng, Yellow」と補正する。

☞ 同第11頁下からま行の「2cb」を「2 cb」 と補正する。

M 同第22頁/行の「pearlyを「Pcard」と補 正する。

阿 同第23頁下から1行の「(4)」を「(3)」と補正する。

660 同第23頁下から≉行の「れがその信用は」 を「れるが、その作用は」と補正する。

	£ 18	数	
	ME36/-24	ストレブトミセス・チオンチウス IBP 5027	X 55 X
電生核の形成	+		3
建放形成	'	*******	====
施子の表面	. 在		(5) 基
米田	黄砾灰	資々の結結上で気阻米の形成なく不思	-あるいな白~実味白(1)
等戦の色	りナ党~りナ党茶~黄茶	9ナ東~9ナ東茶~東茶	クリーム ~ 資茶色(1)
於解析白狀	大色珠 - 茶色味	東色麻 - 米色味	(三)
メタルン都色味の生成			
[187-/培地	,	1	· 6
* 7 - ISI	(+	1+	(3)
	l +	1+	(3)
スタートの台水中蔵	╈るん就で	. 1	= = =
牛乳の裏面	\$ # # +	S 4 12 +	(E) 24 #+
・のペプトン化	2. 歴 +	- 學	+ * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
オラナンの液化			
「単盆カルトン	+ 中総関・邸の	+ 中 韓 國	+ + + 5
(グルコース・ペブトン・ポサチン	1	4	
硝酸塩の造元反応	,	+	(1)
政務線の利用件			· @
(1-13K1-x	ı	ı	
KI BATI	i	1	ı
カーグルコース	+	+	+
D-7501-X		ı	
x-060=0	1	ı	1.
イノントール	#1	£	+3:7:
エーラムノース	1	t	ı
9717-x	1	ı	ı
ペートール)	. 1	1	
年曜十る杭州徳俊	ギーアギメルイツン		ギーレギスタイツン(1)
荘(1): ± はおそらく+	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	を意味する。	-
在(2): 文献記載は(/) 8.	8.A. Waksman 客の The	Actinomycetes, 3 ;	称, 279 四。
(2) (7) 1 / 7 4 /	Electronmicrograms	of Actinomycetes	九1.16国,
The Society	for Actinomycetee,	Japan /965;	
(3) International	Journal of	Systematic Bacteriology,	087, 23 %.
362前, 1992	1.2		

低。 同第28頁8行の「ス・ペプトン」を「ス、 ペプトン」と補正する。

(収) 同第21百2行の「不蓄種」を「本菌種」と 種正する。

660 同単29貫下から1行の「褒ノ」を「張4」 と補正する。

版 同第21頁下から4行の「Nack」を「Nack」 と補正する。

別 同第30頁第4 表中の下からま行の「グルコ ース / も」の下のアングーラインを削除する。

1559 | 同第3/頁下から8行の「CaCO₃0.32%」を 「CaCO₃0.32%」と補正する。

Ø3 同親JJ買下からも行の「PB」を 「pB」と 柿正する。

断 同第34頁下から1行および末行の「PB」を 「pB」とそれぞれ補正する。 66 同親はよ賢り行の「米国ロームアンド・ハース社製」を「(米国ローム・アンド・ハース社製)」と補正する。

| 例 | 同第 3 4 頁 1 0 行の「オーレオスリシン」を 「オーレオスライシン」と補正する。

町 同第34頁下から3行の「脱水」の次化「又は脱アルコール」を挿入する。

681 同第37頁下から2行及び第38頁2行の「PH」を「PH」と補正する。

60) 同第 # 0 頁 # 行, 9 行及び / 0 行の「PH」を「PH」とそれぞれ補正する。

四 阿第 4 0 頁 6 行の「 / 600 m² 」を「 /, 600 m² 」を補正する。

BN 同期《2頁1行の「MB-」を「MB」と補正す

ъ.

間 | 阿朝 * 2 直下から 6 行むよび 5 行の「3530」、「1160」、「2500」をそれぞれ「3,530」、「1.160」、「2,500」と補正する。

町 同年45頁下から1行の「スルフオキサイド」 を「スルホキサイド」と補正する。

範囲第/項記載の化合物。

s 一般式(I)の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(II)

で表わされるアンヒドロマゼスラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

4 ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスラマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

2 ストレプトミセス・チオルテウスMB 56/ - 4 株 (後工研菌寄第 3 8 2 5 号) を栄養源培 地中で 2 5 ~ 3 5°0 の 温度範囲で好気的に培養し 2 特許請求の範囲

/ 次の一般式(I)

(式中 R は水業原子または低級アルキル基、特にメチル基またはエチル基を示す)で表わされる化合物またはこれのアンヒドロ体である制癌抗生物質マゼスラマインン化合物。

→ か式(1)の化合物においてRが水業原子で表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の範囲第/項配載の化合物。

ュ 一般式(I) の化合物にかいてRがメチル基で 表わされるマゼスラマイシンBである特許請求の 範囲第1項配載の化合物。

4 一般式(I)の化合物においてRがエチル基で表わされるマゼスラマイシンCである特許請求の

て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめる特許請求の範囲第 4 項記戦の万法。

* マゼスラマイシン化合物生産的の培養物から水非混和性の有機溶剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第 6 項配載の方法。

* マゼスラマイシン化合物生産菌の均衡炉散から販着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸剤せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許 請求の範囲第4項記載の方法。

10 マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを含有する混合器鉄で抽出してマゼスラマイシンBを採取する特許翻求の範囲第6項記載の方法。

11. マゼスラマイシンBを採取し、非複性系媒中で脱メタノールして、アンヒドロマゼスラマイシンを採取する特許請求の範囲第 4 項又は第 7 項記載の方法。

12 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含水溶鉄に菸解して、マゼスラマイシンAを採取す

る特許請求の範囲部は項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する溶液に溶解して、マゼスラマイシン C を採取する特許 請求の範囲 第 6 項配収の方法。

/ f マゼスラマイシン A またはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシン B または O の 製造法。

手続補正書(自発)

昭和52年5月26日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 ⁵¹ 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

車件との関係 特許出願人 住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

名 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

生 所 東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏 名

朝

惠



4 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

- (1) 明細書第 / J 寅 * 行の「 *3.400 」を「 *3.400 」を補正する。
- (2) 同第 / * 寅下から & 行の「 3//./2* 」を 「 3//./24 」と補正する。
- (3) 昭和5 2年 3月 2 8 日差出の手続補正書第 # 頁下から / 4 行の「エンテリティチジリス」を「 エンテリティディス」と補正する。
- (4) 同手税補正書第 * 頁下から * 行の「NI 7*92」を「NI 7*92」と補正する。
- (5) 同手続補正智第4頁下から1行の「NI-7496」を「NI1496」と補正する。
- (6) 同手続補正書第8頁の第3表中6~1行の「 種本の培地上で気菌系の形成なく不明」を削除し 同表3~4行にわたつて第3欄中に次の記載を挿 入する。

「 和★の培地上で 気 第 条 の 形 成 な く 不 明

- (8) 同手続補正書館 9 頁 / ~ 2 行の記歌を削除し 代りに「絢 同第 2 8 頁 8 行の「ス、ペプトン」を 「ス・ペプトン」と補正する。」を挿入する。
- (9) 同手統補正等第 * 頁 2 行の「 表 * 」を削除し 「 第 * 表 」を挿入する。

手続補正書(自発)

昭和52年7月28日

特許庁長官 殿

事件の表示
 昭和 51 年 特 許 顧 第157479 号

2. 発明の名称

新制怒抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

名 称 财团法人做生物化学研究会

4. 代 理 人

東京部港区市部151丁円1第15号 物電ビル別館 東京和港区市を構工工具の乗り品。三世的本館は

住 所

京都地区西新橋1丁目2番0号、三井物



(6145) 氏 名



忠



5.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の標

6.補正の内質

(1) 明都書第12頁2行の「2.05」を「2.66」 と補正する。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.